PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-103171

(43)Date of publication of application: 18.04.1995

(51)Int.CI.

F04C 29/02

(21)Application number: 05-249504

(71)Applicant : DAIKIN IND LTD

(22)Date of filing: 05.10.1993

(72)Inventor: KITAURA HIROSHI

KOMORI KEIJI KANAYAMA TAKUJI **UEDA SHUSAKU**

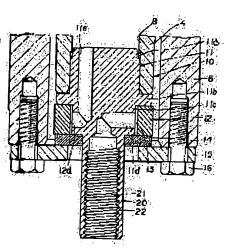
YOSHII TOSHIAKI AKAGAWA TOMOYUKI

(54) REFRIGERATION COMPRESSOR

(57) Abstract:

PURPOSE: To secure a theoretical oil feed quantity as well as to eliminate a shortage of feed oil by preventing a reduction in the actual oil feeding quantity from occurring even at a time when pressure in a refrigerant goes down, in time of this refrigerant being largely melted into oil as reducing any supercharging oil at the time of steady operation without varying the theoretical oil feed quantity of a displacement type lubricating pump.

CONSTITUTION: A pressurizer, consisting of, for example, an oil absorbent cylinder 20 and a spiral oil groove 22, a screw blade, a divider or the like, and pressurizing suction oil flowing in a inlet passage 11d, is installed in this inlet passage 11d of a displacement type lubricating oil 10, and any possible foaming in a refrigerant being melt in oil is reduced, thereby securing the actual oil feeding quantity.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

31.07.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)特 許 公 報 (B2)

庁内整理番号

(11)特許出願公告番号

特公平7-103171

(24)(44)公告日 平成7年(1995)11月8日

(51) Int. Cl. 6

識別記号

MDN

FΙ

CO8F 2/50 G03F 7/028

請求項の数2 (全5頁)

(21)出願番号 特願昭63-117187 (71)出願人 9 9 9 9 9 9 9 9 日本ペイント株式会社 大阪府大阪市北区大淀北2丁目1番2号 (22)出願日 昭和63年(1988)5月13日 川畑 政巳 (72) 発明者 大阪府寝屋川市池田中町19番17号 (65)公開番号 特開平1-287105 日本ペイント株式会社内 (43)公開日 平成1年(1989)11月17日 原田 雅彦 特許法第30条第1項適用申請有り 昭和62年11月 13日 社団法人日本印刷学会主催の「昭和62年度日 大阪府寝屋川市池田中町19番17号 本印刷学会秋期研究発表会」において文書をもって発表 日本ペイント株式会社内 (74)代理人 弁理士 青山 葆 (外2名) 審判番号 平6-1616

審判の合議体

審判長 鳴井 義夫 審判官 近藤 兼敏 審判官 川上 美秀

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】光重合性組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】エチレン性不飽和二重結合を有する付加重 合可能な化合物と光重合開始剤よりなる光重合性組成物 において、該光重合開始剤が

(a) 550~850nmの間に極大吸収波長を有する式

 $[\Lambda + (CH = C) \cap CH = B]X$

[式中、AおよびBはいずれも置換基を有してもよい窒 素および硫黄含有複素環であり、Aの窒素原子は正の電 荷を有し、Xiはそのカウンターアニオンであり、Rは水 IO [式中、Riはフェニル基または置換フェニル基を示し、 素、炭素数1~3のアルキル基、フェニル基またはハロ ゲン原子であり、nは0~3の整数を示す。] で表わされるシアニン系色素と

(b) ジアリールヨードニウム塩との組合せであること を特徴とする光重合性組成物。

【請求項2】光重合開始剤が更に式:

 $R_1 - Y - CH_2 COOH$ (11)

Yは酸素原子、硫黄原子または-NH-を示す。] で表わされる化合物を含有する請求項1記載の光重合性 組成物。

【発明の詳細な説明】 (産業上の利用分野) 本発明は可視光線、近赤外線に感光性を有する光重合性 組成物に関する。

(従来の技術およびその課題)

近年、レーザ光源による走査露光技術の進歩によって、 アルゴンレーザのような可視光線に感光する材料の開発 が望まれ、そのような材料として、多くの光重合性組成 物が提案されている。

しかしながら、アルゴンレーザやヘリウムネオンレーザ に代表されるガスレーザに比べて非常に低コストで複雑 な設備を必要としない半導体レーザが急速に普及しつつ 10 (課題を解決するための手段) あり、また、その発振波長を近赤外域から可視域へ短波 長化する研究も活発に行なわれており、近い将来、600 ~700mmの可視域でも実用化が可能になると考えられて いる。このような可視光線の長波長域、さらには近赤外 線に感光するものとしては、銀塩写真や電子写真を挙げ ることができるが、これらは、塗工作業性、解像力など の点で問題がある。

また、長波長側の感光末端が500mm付近である従来の光

重合性組成物に使用されている色素等の光吸収成分を、 可視光線の長波長域に吸収極大波長を有する色素に置き 換えることで、感光波長域を長波長化することが可能な 場合もあるが、十分な感度が得られない場合が多く、十 分な感度を得られたとしても、その感度は経時的に低下 するという問題点を有している。従って、新たな材料の 開発、即ち、可視光線の長波長域から近赤外域に高い感 光性を示す経時安定性の優れた光重合性組成物が望まれ

本発明の目的は、可視光線の長波長域から近赤外域、即 ち、600mm~900mmの光に対して高い感度を有し、なお、 かつ経時安定性の優れた光重合性組成物を提供すること にある。

即ち、本発明はエチレン性不飽和二重結合を有する付加 重合可能な化合物と光重合開始剤よりなる光重合性組成 物において、該光重合開始剤が

(a)550~850nmの間に極大吸収波長を有する式

$$[A^+ \leftarrow CH = C)_{\overline{n}}CH = B]X - (I)$$

[式中、AおよびBはいずれも置換基を有してもよい窒 素および硫黄含有複素環であり、Aの窒素原子は正の電 荷を有し、Xiはそのカウンターアニオンであり、Rは水 素、炭素数1~3のアルキル基、フェニル基またはハロ ゲン原子であり、nは0~3の整数を示す。]

で表わされるシアニン系色素と

(b) ジアリールヨードニウム塩との組合せであること を特徴とする光重合性組成物を提供する。

本発明に用いられるシアニン系色素(a)は式(I)で 表わされる。式(I)中、AおよびBで表わされる窒素 および硫黄含有複素環の例としてはチアゾール環、ペン ゾチアゾール環、等が挙げられる。これらは置換基を有 してもよい。式(I)中のAは正の電荷を有し、X はそ のカウンターアニオンを表わす。X の具体的な例として はハロゲン陰イオン、例えば、C!、Br、I等;無機陰 イオン、例えば、BF、、PF、、CIO、等;有機陰イオン、 例えば、CH,COO、 CH,SSO,

等が挙げられる。このX を除くシアニン系色素の具体例 としては、3,3′-ジエチル-2,2′-チアカルボシアニ ン、3,3′ージエチルー9ーフェニルー2,2′ーチアカル **ポシアニン、3.3′ージエチルー2.2′ー(6.7-6′**. 7′-ジベンゾ) チアカルボシアニン、3.3′-ジエチル -9,11-ネオペンチレン-2,2'-チアジカルポシアニ ン、3,3′ージエチルー2,2′ーチアトリカルポシアニ

ルアミノ-10,12-エチレンチアトリカルポシアニン、 3,3' -ジ(3-アセトキシプロピル)-11-ジフェニ ルアミノ-10,12-エチレン-5,6,-5′,6′-ジベン ゾチアトリカルポシアニン、1,5-ビス [3,4,5-トリメ チルチアゾール(2)]ペンタメチンシアニン、3,3′, 9-トリエチルー2,2'- (4,5,4',5'-ジベンソ) チ アカルボシアニン、アンヒドロー3,3′ージカルポキシ

30 メチルー2,2′ーチアカルボシアニン、2-[[3-ア リルー4-オキソー5-(3-n-プロピル-5,6-ジ メチルー2-ベンゾチアゾリリデン)-エチリデン-2 ーチアゾリニリデン]メチル]3-エチル-4,5-ジフ ェニルチアゾリニウム、等が挙げられる。

本発明に用いるジアリールヨードニウム塩類 (b) は、 具体的には

40 [式中、 $R_1 \sim R_3$ は同一または異なって、水素原子、ハロ ゲン原子(例えば塩素、臭素)低級アルキル基(例えば メチル、エチル、プロピル、 t - ブチル)、 低級アルコ キシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ)また はニトロ基を表わし、2 はハロゲンイオン(例えばC l、Br、l)、水酸イオン、HSO。、PF。、AsF。また はSbF, を表わす。] である。一般式 [!!!] で示される 化合物は、例えばジフェニルヨードニウム、ビス(p-クロロフェニル)ヨードニウム、ジトリルヨードニウ ン、3,3'-ジェチルー5,5'-ジクロロー $\Pi-$ ジフェニ-50 ス(M-ニトロフェニル)ヨードニウムなどのヨードニ ム、ビス (p - t - ブチルフェニル) ヨードニウム、ビ

(3)

ウムのクロリド、ブロミド、テトラフルオロボレート、 ヘキサフルオロホスフェート、ヘキサフルオロアルセネ ート、ヘキサフルオロアンチモネートなどが例示され る。本発明の光重合性組成物は、基本的には上記シアニ ン系色素(a)とジアリールヨードニウム塩(b)とを エチレン性不飽和二重結合を有する付加重合可能な化合 物(c)に配合することにより得られる。エチレン性不 飽和二重結合を有する付加重合が可能な化合物(c) は、光重合開始剤の作用により付加重合して硬化し、実 合を有する化合物である。そのような化合物の例として は、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、マレイン 酸などの不飽和カルボン酸;エチレングリコール、テト **ラエチレングリコール、ネオベンチルグリコール、プロ** ピレングリコール、1,2-ブタンジオール、トリメチロ ールプロパン、ペンタエリスリトール、トリペンタエリ スリトールなどのポリヒドロキシ化合物と上記不飽和カ ルポン酸とのエステル:トリメチロールプロパンポリグ リシジルエーテル、ペンタエリスリトールポリグリシジ ル、エピクロルヒドリンと2,2ービス(4ーヒドロキシ フェニル)-プロパンとの反応物、フタル酸のジグリシ ジルエステルなどのエポキシドと上記不飽和カルポン酸 との付加反応物;アクリルアミド、エチレンビスアクリ ルアミド、エチレンピスメタクリルアミド、ヘキサメチ レンピスアクリルアミド、ヘキサメチレンピスメタクリ ルアミドなどのアクリルアミド類およびメタクリルアミ ド類が挙げられる。好ましくはアクリル酸エステル類ま たはメタクリル酸エステル類である。

な感光性が得られるが、さらに高い感光性が必要な場 合、必要に応じて式:

$$R_1 - Y - CH_1 COOH$$

[式中、Riはフェニル基または置換フェニル基を示し、 Yは酸素原子、硫黄原子または-NH-を示す。] で表わされる化合物(d)を配合する。

(11) 式の化合物の具体例としては、フェノキシ酢酸、 〇一クロルフェノキシ酢酸、チオフェノキシ酢酸、〇一 クロルチオフェノキシ酢酸、N-フェニルグリシン、<math>N- (p-メトキシフェニル)グリシンなどが挙げられ

上記成分の配合量は成分(c)100gを基準として、成分 (a) は0.001~0.015モル、好ましくは0.002~0.008モ ルであり、成分 (b) は0.003~0.05モル、好ましくは 0.01~0.03モルであり、成分(d)は0.001~0.04モ ル、好ましくは0.003~0.02モルである。成分 (a)、 (b) および (d) が上記範囲より少ない場合は感光性 が低下し、組成物の不溶化(硬化)に長時間を要する。 多い場合は、貯蔵安定性の低下、あるいは形成される皮 膜の強度や耐溶媒溶解性の低下をもたらす。

本発明の光重合性組成物は、必要に応じて高分子結合 剤、熱重合防止剤、可塑剤、着色剤などを併用してよ い。高分子結合剤は相溶性、皮膜形成性、現像性、接着 性など種々の改善目的を有するものであり、その目的に 応じて適宜の種類のものを選択すればよい。

6

本発明組成物は通常の方法で調製されてよい。例えば上 述の必須成分および任意成分をそのままもしくは必要に 応じて溶媒(例えばメチルエチルケトン、アセトン、シ クロヘキサノンなどのケトン系溶媒、酢酸エチル、酢酸 質的に不溶化をもたらすようなエチレン性不飽和二重結 10 プチル、エチレングリコールジアセテートなどのエステ ル系溶媒、トルエン、キシレンなどの芳香族系溶媒、メ チルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ などのセロソルブ系溶媒、メタノール、エタノール、プ ロパノールなどのアルコール系溶媒、テトラヒドロフラ ン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ジクロロメタ ン、クロロホルムなどのハロゲン系溶媒)を配合し、冷 暗所にて例えば高速投拌機を使用して混合することによ り調製できる。

本発明組成物による感光層は、当該組成物を通常の方法 ルエーテル、プロピレングリコールジグリシジルエーテ 20 に従い、例えばパーコーターあるいはスピンナーにより 支持体上に塗布し、乾燥することにより形成することが できる。なお、形成された感光層には、その表面保護と 酸素による感度低下などの悪影響を防止するための公知 技術が適用されてもよい。例えば感光層上に剥離可能な 透明カバーシートを設けたり、酸素透過性の小さいロウ 状物質、水溶性またはアルカリ可溶性ポリマーなどによ る被覆層を設けることもできる。

上記感光層を光照射で不溶化するのに使用する光源とし ては、半導体レーザ、ヘリウムネオンレーザ等の600mm 成分(a)、(b)および(c)より成る組成物で十分 30 より長波長の光を発する光源の他、アルゴンレーザ、ヘ リウムカドミウムレーザ、クリプトンレーザなどのレー ザ、超髙圧水銀灯、高圧水銀灯、中圧水銀灯、メタルハ ライドランプ、タングステンランプなどの可視広線また は紫外線を発生する汎用の光源が挙げられる。尚、光照 射後、未露光部の感光層を取り除く際は、未露光部の感 光層を溶解させ得る適宜の現像液を使用して行えばよ

(発明の効果)

本発明の光重合性組成物は600~900mmの光に対して高い 40 感度を有し、かつ経時安定性にも優れている。

(実施例)

本発明を実施例に基づいて更に詳細に説明する。本発明 はこれら実施例に限定されない。

光重合性組成物の調製

アクリル系ポリマー (BF Goodrich社製、商品名カーポ セットXL-44、重量平均分子量48,000、酸価75) 100部 (重量部、以下同様)をメチルエチルケトン700部に溶 解させた後、これにペンタエリスリトールトリアクリレ ート100部を溶解させて第1液を得た。

50 次に、第1表に示す割合で光重合開始剤(成分A~F)

7

をメチルセロソルブ300部とエチルアルコール300部の混合液に溶解させて第2液とし、その各々の全量を第1液に加え、よく攪拌して光重合性組成物の溶液(感光液)を得た。なお、光重合開始剤の成分D、Eは、それぞれ色素と組み合わせて光重合開始剤になることが公知で、本発明との比較のために用いた。

用いた成分A~Eを以下に挙げる。

\lambda-1

$$\begin{array}{c|c} S & Et \\ \hline \bullet & -CII = C - CII = S \\ Et & Br^{\Theta} & Et \end{array}$$

A-2

Ph S
$$CH = S$$
 $CH - CH = S$ Me

Ph $I = CH_2 CH = CH_2 CH_3 H_7$

A-3

B-1:ジフェニルヨードニウムクロライド B-2:ジフェニルヨードニウムテトラフルオロボレート 第 C:N-フェニルグリシン

D:2,4,6-トリス (トリクロロメチル) -1,3,5-トリアジン

E:3,3' ,4,4' ーテトラ (t ープチルパーオキシカルボニル) ベンゾフェノン

試験板の作製

アルミニウム支持体上にパーコーターを用いて塗布量が 乾燥時に2g/m¹になるように上記感光液を塗布し、60℃ の乾燥器中で3分間乾燥した。厚さ2.0μmの感光層が 10 得られた。この感光層上に、パーコーターを用いて5% ポリビニルアルコール (ケン化度88%、重合度500) 水 溶液を厚さ2.0μmになるように塗布してオーパコート 層を設け、試験板を得た。

感光性(感度)と経時安定性の測定

コダック社製ステップタブレットNo.2(21ステップ)と上記試験板を重ね合わせ、ウシオ電機社製150Wキセノンランプの光から東芝Y-47フィルターと東芝KL-63フィルターを通して取り出した630nm前後の波長の光(光強度2.0mW/cm²)、あるいは、東芝Y-47フィルターと東芝KL-80フィルターを通して取り出した800nm前後の大の光東を2.0mW/cm²)をその上から30秒間照射を長の光(光強度1.0mW/cm²)をその上から30秒間照射した。次に、光照射した試験板の未硬化部を1重量%を対した。次に、光照射した試験板の未硬化した段数に基がで溶出し、光硬化に必要な解光エネルギーを算出し、その値を1、大の値を1とした。また、試験板の「経時安定性」を知る度の変化を調べた。感度および経時安定性の結果を第1表に示す。

表

										40	•
				光重合	開始剤	(mmol)	1)	感度(∎	J/c/(1) ²⁾	経時安定性	
		1	١		В	С	D	E	630nm	800nm	1 - 12~~
実施	列1	A-1	7,5	B-1	2.0	_	-	-	2.0	未測定	(1000日间灯成设)
	2	A-2	3,0	B-1	2.0	_	-	1-	2,0	"	21030
"	3	A-2	3,0	B-1	2.0	_	-	 	1.4	"	"
	4	A-2	3,0	B-2	2,0		_	1-	1.0	 	"
	5	A-2	3,0	B-1	2.0	1.0		-	0.7	"	"
"	6	A-3	3,0	B-1	2.0	_	_		未測定	2,0	
//	7	A-3	3.0	B-1	2.0	1.0	_	-	11	1.4	"
比較例] 1	A-2	3.0			-	1.3	_	1, 4	未測定	14日後に感度が初期の8分の
比較例	2	A-2	3,0	_		_	_	0,5	2, 0	"	1に低下、感光層の色が退色 6日後、感光層が現像液に不 浴。感光層の色が退色

	比重合開始 新	ا(1 mmo))ا	1)	感度(m]/cn()2)		经時安定性	
A	В	С	D	E	630nm	800nn	(40°Cで50日間貯蔵後)
-3 3.0	-	-	1.3	-	未測定	2.0	14日後に感度が初期の6分の 1に低下、感光層の色が退色
-3 3.0	_	-	_	0.5	"		日後、感光層の色が退色 6日後、感光層が現像液に不 浴。感光層の色が退色
	A 1-3 3.0	A B	A B C	3-3 3.0 1.3	A B C D E - 1.3 -	A B C D E 630nm -3 3.0 1.3 - 未測定	A B C D E 630nm 800nm - 1.3 - 未測定 2.0

- 1) ペンタエリスリトールトリアクリレート100gに対する割合
- 2) 数値が小さいほど感光性が高いことを示す

フロントページの続き

(72)発明者 滝本 靖之

大阪府寝屋川市池田中町19番17号

日本ペイント株式会社内

(56)参考文献 特開昭60-76735 (JP, A)

特開昭60-76503 (JP, A)

特開昭 6 2 - 1 5 0 2 4 2 (JP, A)